1/9/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 003718037 WPI Acc No: 1983-714229/198329 XRAM Acc No: C83-068026 Thermoplastic resin compsn. - contg. polycarbonate resin and mixt. of polyethylene-polypropylene graft copolymer or terpolymer rubber and aromatic polyvinyl copolymer Patent Assignee: SUMITOMO NAUGATUCK KK (SUMN) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No 19830611 JP 81197462 A 19811207 198329 B JP 58098354 Α JP 89057699 В 19891207 199002 Priority Applications (No Type Date): JP 81197462 A 19811207 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 58098354 A Abstract (Basic): JP 58098354 A Resin compsn. comprises 100 wt. pts. of (I) a resin mixt. comprising 20-80 wt.% (A) polycarbonate resin and (B) 80-20 wt.% (B) a mixt. comprising (B1) graft copolymer of ethylene-propylene copolymer or terpolymer rubber grafted with at least 1 monomer selected from aromatic vinyl cpds. and at least 1 cyanovinyl monomer or other comonomer (100-10 wt. pts.) and (B2) copolymer comprising at least 1 aromatic vinylic cpd. and at least 1 cyanovinyl cpd. or other comonomer

ml.) with light transmission at least 70%.

Resin compsn. has high resistance to impact and weather, high workability and high welded strength.

(0-90 wt. pts.); and 0.5-20 wt. pts. (II) plasticiser providing 20 micron-thick film prepd. by dissolving the plasticiser (0.25 g.) and acrylonitrile-styrene copolymer (30/70 by wt.) (0.75 g.) in acetone (10 copolymer)

Title Terms: THERMOPLASTIC; RESIN; COMPOSITION; CONTAIN; POLYCARBONATE; RESIN; MIXTURE; POLYETHYLENE; POLYPROPYLENE; GRAFT; COPOLYMER; TERPOLYMER; RUBBER; AROMATIC; POLYVINYL; COPOLYMER

Derwent Class: A18; A23

International Patent Class (Additional): C08L-051/06; C08L-069/00

File Segment: CPI

(19) 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭58--98354

⑤Int. Cl.³C 08 L 51/06 69/00 識別記号 101 庁内整理番号 7167-4 J 6505-4 J ④公開 昭和58年(1983)6月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

59熱可塑性樹脂組成物

0)特

願 昭56-197462

忽出

願 昭56(1981)12月7日

⑩発 明 者 阪野元

枚方市岡山手町11丁目88番地60

6号

仰発 明 者 伊藤明敏

名張市つつじが丘南4番丁37

仰発 明 者 矢野元一

摂津市三島3-5-45

仰発 明 者 本田康弘

豊中市小曾根5丁目8-30

⑪出 願 人 住友ノーガタック株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

号

明 細 書

1. 発明の名称

熱可塑性樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

1) ポリカーボネート樹脂(A-1)20~ 80重量 5と、エテレンープロピレン系ゴム 質共直合体と芳香族ピニル化合物、シアン化 ピニル化合物および他の重合性単量体化合物 のうち少なくとも二群より選ばれるおの 一種以上の化合物からなるグラフト重合体 (A-2-1)100~10重量 5とある ピニル化合物、シアン化ピニル化合物をよび 他の重合性単量体化合物のうち少なくとも一 がいるとも一種のようないのでは、シアン化のでは、シアン化のでは、シアン化のでは、シアン化のでは、シアンでは、 他の重合性単量体化合物の一種以上の化合物が ちなる共重合体(A-2-2)0~90重量が ちなる関節組成物(A)100重量部と、可塑剤 0.259をアクリロニトリルースチレン(重 世比30:70)共重合体 0.759とともに アセトン10 単に容解し作成した20μフィ ルムの光線遊遊率が70多以上である可愛剤 (B) 0.5~20重量部からなる事を特徴とする 熱可塑性衡脂組成物。

- 2) 可塑剤(B)がジカルボン酸と一価あるいは二 価アルコールのエステル系可塑剤、隣酸エス テル系可塑剤およびエポキシ系可塑剤から選 択された1種または2種以上の可塑剤である 特許請求の範囲第1項記載の熱可塑性樹脂組 成物。
- 3) ジカルボン酸がフタル酸、アジビン酸、セバシン酸、アゼライン酸、マレイン酸、フマル酸、トリメリット酸、クエン酸、イタコン酸またはリシノール酸である特許請求の範囲第2項配数の熱可塑性樹脂組成物。

・′ *3. 発明の詳細な説明

本発明は、耐衝撃性、耐候性、加工性に侵れるとともにウエルド強度に優れる新規な熱可塑性機脂組成物に関する。

ポリカーボネート樹脂(以下PCと記す。)は優れた耐衝 性および耐熱性を有するエンジニアリングブラスチックとして広く知られてである。また、PCの価格低減ならびに成形性と衝撃強度の厚み依存性を改良したPCとABS機能(アクリロニトリルージエン系ゴムースチレン重合体)との混合物で特公的38-15225)、耐候性ならびに耐汚染性を改良したPCとAES機能(アクリロニトリルーエチレン・プロピレン系ゴムースチレン重合体)との混合物で特別的48-48547)等も広く知られている。

しかしながら、PC-AES樹脂組成物は、 成形品表面にフローマークや層剝離が発生しや すく、かつ、成形方法として最も一般的な射出 成形においては、成形品の形状および大きさに よって、ゲート数および樹脂の流動状態を変え

し作成した20µフィルムの光線透過率が70 多以上である可盟列(B) 0.5~20重量部からなることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物を提供するものである。

以下に本発明の無可塑性樹脂組成物について詳細に説明する。

ポリカーボネート樹脂(A-1)としては、 芳香族ポリカーボネート、脂肪族ポリカーボネート等なを 挙げることができる。一般には、2.2ーピス (4ーオキシフェニル)アルカン系、ピス(4ーオ キシフェニル)エーテル系、ピス(4ーオ キシフェニル)スルホン、スルフィドまたはス ルホキサイド系などのピスフェノール類からな る重合体、もしくは共重合体であり、目的に にて、ロゲンで置換されたピスフェノール類を 用いた重合体である。

グラフト重合体(A-2-1)を構成するエ チレンープロピレン系ゴム質共直合体とは、エ チレンとプロピレンからなる二元共直合体(E る必要があるために、必ず異方向に施れる樹脂が交差する箇所、いわゆる・ウェルド部・が生じるが、従来の組成物ではウェルド部の強度、・ウェルド強度・が十分ではなく実用的な成形性といった面からは不十分であり、実用的に優れた材料とは首い雄いのが現状である。

PR)、エチレン、ブロピレンおよび非共役ジェンからなる三元共富合体(EPDM)などであり、一種または二種以上用いられる。

三元共重合体(EPDM)における非共役ジェンとしては、ジシクロペンタジェン、エチリデンノルポルネン、1.4 - ヘキサジェン、1.6 - シクロペプタジェン等が挙げられる。

二元共重合体(EPR)および三元共重合体(EPDM)におけるエチレンとプロピレンのモル比は5:1から1:3の範囲であることが好ましい。

また、三元共重合体(EPDM)においては 非共役ジェンの割合がヨウ素価に換算して2~ 5 0 の範囲のものが好ましい。

グラフト重合体(A - 2 - 1)および共重合体 (A - 2 - 2)を構成する芳香族ピニル化合物としては、スチレン、α - メチルスチレン、α - クロルスチレン、ピニルトルエンなどが挙げられ、特にスチレンが好ましく用いられるα

シアン化ビニル化合物としては、アクリロニトリル、メタアクリロニトリルなどが挙げられ、特にアクリロニトリルが好ましく用いられる。さらに、他の重合性単量体化合物としては、メテル、エテル、プロビル、プテル、ペンジル、ヘキシルなどのアクリル酸エステル化合物およびメタアクリル酸エステル化合物が挙げられ、特にメタアクリル酸メチルが好ましく用いられる。

上述の芳香族ピニル化合物、シアン化ピニル 化合物ならびに他の重合性単量体化合物のうち 少なくとも二群より選ばれるかのかの一種以上 の化合物が用いられる。

これら化合物とゴム質共重合体との重量比は その目的に応じて適当な範囲を選ぶことができる。通常化合物 9 5 ~ 4 0 重量 5 に対しゴム質 共重合体 5 ~ 6 0 重量 5 、好ましくは化合物 9 5 ~ 7 5 重量 5 に対しゴム質共重合体 5~2 5 重量 5 が用いられる。

ゴム質共富合体の存在下、化合物を重合して

タとともにアセトン 1 0 ml に 唇解させ自然 乾燥させて、 厚み 2 0 μのフィルムにした 誤の 光線 遊過率が 7 0 多以上である可塑剤である。

光線透過率が70多未満の可塑剤では本発明の目的が達せられない。さらに最終組成物の装面に可塑剤がブリードして好ましくない。

なお、上述のアクリロニトリルーステレン共 重合体とは、アクリロニトリル 3.0 重量部とス テレン 7 0 重量部よりなる共産合体を棄除する。

可盟剤(B)の種類についてさらに説明すると、フタル酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、マレイン酸、カリメリット酸のような、カール酸、イタコン酸、リシノール酸のようなンカルボン酸と一価のアルコールあるいはエチレングリコール、ブロピレングリコール等のエステル系可塑剤、分子中にエボキシ基を有するエボキシ系可塑剤、燐酸である。

なお、エステル系可塑剤においては揮発性の

グラフト重合体(A-2-1)を造る方法としては、公知の方法がすべて利用できる。たとえば、懸濁重合法、塊状重合法、乳化重合法、整液重合法などである。

混合物(A-2)はグラフト重合体(A-2-1)100~10重量がおよび共重合体(A-2-2)0~90重量がよりなる。共重合体(A-2-2)が90重量がを超える、すなわち、グラフト重合体(A-2-1)が10重量が未消では十分な耐衝撃性が得られない。

樹脂組成物(A) は、上述のポリカーボネート
(A-1)20~80重量がおよび混合物(A-2)80~20重量がよりなる。ポリカーボネート(A-1)が20重量が未満では耐熱性の低下が落しく好ましくない。また、80重量がを超えると加工性が低下し、ウェルド強度も改善されない。好ましくはポリカーボネート
(A-1)30~70重量がである。

本発明で用いられる可塑剤は、可塑剤 0.25 タをアクリロニトリルースチレン共重合体 0.75

面よりエステル構造単位が1個のモノマー型よりも数個以上連なったポリマー型が好ましい。 これら可塑剤は一種または二種以上用いることができる。

可塑剤(B)なポリカーボネート(A-1)、グラフト重合体(A-2-1)および共重合体 (A-2-1)および共重合体 (A-2-2)からなる組成物(A) 1 0 0 重量部 に対し 0.5~20 重量部用いられる。 0.5 重量部未満ではウェルド強度が改善されず、また、成形性も向上しない。一方、20 重量部を超える量では耐熱性が著しく低下し好ましくない。

可觀剤の添加は、公知の装蔵で行うことができ、添加混合に僻して公知の安定剤、帯電防止剤、滑剤、染顔料などの添加剤を適宜配合してもよい。

以下に実施例を挙げて説明するが、本発明は これらによって何ら制限されるものでない。

特開昭58-98354(4)

実施例および比較例

ボリカーボネート側脂、グラフト重合体 および 共重合体を数-1 および 2 に示す割合にて各種可 短剤とバンバリーミキサーで温練し、組成物(組 収物 & 1 ~ 2 2) を得た。

得られた組成物より各種試験片を作成した。試験結果を表ー3および4に示す。

用いられたポリカーポネート物脂、グラフト重合体および共重合体の組成および製造法は以下のとおり。

(A - 1) ポリカーポネート側脂 帝人化成社製。パンライト L-1250W。

(A-2-1)グラフト重合体

EPDM(ヨウ菜性 8.5、ムーニー粘度 6.1、プロピレン含有率 4.3 重量 5、非共役 ジェン成分 としてエチリデンノルポルネンを含む。)300 重量部をnーヘキサン 2000 重量部 かとび 二塩 化エチレン 1.500 重量部に溶解し、スチレン

700 重量部、アクリロニトリル300 重量部 および過酸化ペンゾイル10 重量部を仕込んだ後、67 ℃で10時間選業雰囲気 600 r.p.m.の攪拌下で重合した。重合液を大過剰のメタノールと接触させ、折出した沈殿物を分離。乾燥後、重合体(ゴム含量 28.2 %)を得た。

(A-2-2)共重合体

共重合体①

共重合体②

市版のスチレン-アクリロニトリル共**重合体** (固有粘度 0.63)、ダイセル化学社製・セピアンNJD・

	=		20	20	0.9	0.	1		Ĭ	ī	1	ı	2	ī
5	2		20	20	9	\$	1		i	1	1	7,	1	1
*	a		20	20	*	96	1		1	m	ı	1	1	1
	80	100	13	87	80	20	ı		1	1	1	f	7	ı
丑	2		90	10	20	20	1		1	m	1	1	ı	1
	9		50	50	09	0	ı		ı	ı	1	1	1	2
	ss.		20	20	9	0	ł		1	ı	1	1	m	ı
28	+		20	20	9	1	÷		1	ı	ı	*	1	1
摆	3	100	20	20	9	1	0		1	1	S	1	1	ı
ek/	2		20	20	20	1	20		1	M	1	1	ı	1
	7		09	0	7.5	25	ı		•	1	1	1	1	1
	政府	(県幕軍)	(多) 期日	(*)	(多) 共	(*)	(%)	(調養期)	(885)	(807)	(855)*	(8 6.0)	(880)	(525)*
	題	(A)据 成 物	(A-1)ポリカーポネート 電脳	(A-2)混合物	【(A-2-1)グラフト重合体	(A-2-2)共宣合体(D	共直合体②	(2) 四 (2)	シインデジルフタレート	ジー2 エチオヘキシルブシペート(807)谷	ジブチルセパケート	クエン戦トリエステル	トリメリット酸エステル	エボキップチャスナアソート

1 - 1

			eK.	概	E C.			퐈		*	38	
	取 物 底	12	13	14	15	16	17	18	1.9	2.0	2.1	22
段 卷	(宣集部)	ŀ		1 00					100			
1)ポリカーボネートを	(多) 器	9	20	50	5.0	20	20	9.6	13	20	20	20
(A-2)混合物	(%)	•	20	20	20	20	20	10	87	20	5.0	2 0
(A-2-1)グラフト重合体	# (%) #	7.5	20	9	09	9	9	20	80	•	9	0.9
(A-2-2) 共重合体①	(*)	52	1	ı	1	0.	9	20	1	96	0,	9
共黨合体②	(%)	1	50	0+	•	1	1	1	20	1	1	1
(19)可 雙 強	(重量部)											
ナチルフタリルグリコレート	(81.0)	м	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
4	(820)*	1		Ī	1	1	ı	1	1	1	1	1
PN-250	(86.5)*	1	7	*	ı	ı	ı	63	1	m	T	3
4	* (0.28)	1	1	1	7	1	1	1	*	1	2.5	1
	(720)	ı	1	1	ı	1	1	1	1	1	1	1
療学	(230)	ı	ı	ı	1	1	7	1	1	1	1	1
			1									1

本 沈徳弘道等※※ フテコワーガス社製(ボリエステル系)※※※ フテコアーガス社製(エボキン大豆油)※※※※ フテコアーガス社製(エボキン大豆油)

× - ×											
		₩	摇	8 E			¥	先機	£		
等 森 衛 安 泰	1	2	æ	*	5	9	7	80	6	10	11
○ ウエルド後期 (A9・車) (-30℃) 泰泰泰泰泰	7.5	8.5	80 70	7.0	85	1.5	1.5	2.5	15 15 25 <10 10	10	35
o ノッチ付ブイゾット衛撃強災 (20℃、 ¹ / ₈ [*])(19・cm/cs)	6.8	'n	7.5	6.5	7.8	43	48 48	4.8	30	20	52
● 由扩弹性等 (×10 * Ag/cal)	2.1	22	7	17	2.1	20		23 1.6	2.5	1.7	23
。 伝統政形造版 (C)	(C) 101.0 1032 1002 1010 1040 1010 1150 88	1 032	1002	1 010	1 04.0	1 0 1.0	1150	88	1050 810 1070	8 1.0	1 0 7.0
o加工性 (cc/min) (高化式7n-,230C,60kg/cd	1	041 046 0.54 050	0.54	0.50	0.4.5	030	030 022 0.43	0.43		0.52 0.84	0.18

		聚	概	28			¥	繁	_	配	Γ
物 性 製成物体 12 13 14 15	12	13	=	15	16	17 18	18	19 20	20	21	22
・フェルド対距 (M・CB) (-30℃) 会会従会会	7.0	9.6	8.5	7.5		70 <10 15	1.5	30	30 <10	15	3.5
o /ッチ付フイゾット衛撃強度 (20C, ² 8) (kg・ca/ca)	63	6.8	10	7.2	69	5.0	52	53	28	38	5.1
o曲げ浮性率 (×10° kg/cat)	20	2.1	2.0	72	21	ส	ă	1.6	22	1.6	1 2
o 加熱效形臨廣 (C)	(C) 1005 1010 100.3 1020 1030 1030 116.2	1 0 1.0	1 0 0.3	1020	1 0 3.0	1 0 3.0	1162	852	1 083	852 1083 8 2.0 1065	1065
o加工 件 (ec/min) (高化式フェー.230C.60gcd	0.41	0.52	0.50	0.63		0.4 0 0.4 5	, ,	0.23 0.41 0.50 0.86	0.50	0.86	0.13

〔光線透過率の測定方法〕

ロニトリル30部、スチレン70部に シルメルカブタン 0.4 郎、ラウロイル キサイド 0.0 5 部を加え、重合果をよく 健換したのち70℃で3.5時間現状重合し た水200部に前記のプレポリャー(金モ 重合率 2 6.7 %) 1 0 1.1 部を懸潤し、 イド 0.5 部、水相へ南出するアクリロニト りルの補充分4部、水相重合防止剤として微性 合した。膨稠重合によって得られた粒状重合体 のステームにより3時間ストリッピングを行っ た。粒状重合体を分離し、洗浄松乾燥して共重

上配の方法で得られたアクリロニトリルース チレン共重合体 0.75 g と各種可塑剤 0.25 g

とを(合計18)、10mのアセトンに容解さ せ、自然乾燥させて厚み20μのフイルムにし、 日本精密光学辨製へイズメーターSEP-H-2 により、光線透過率をもとめた。

ゲート関係100歳の2つのゲー書(各 2.5 × 2.0 mm)より溶験樹脂(2 6 0 ℃)を射出し、 厚さ3mx機格150mmの試験片を作成する。 試験片を治具(高さ80 mm、内径120 mm、外 径126 mm)の上に乗せる。

- 3 0 ℃に調整された低温室で 1 ㎏の鋼球を 試験片中心部に落下させ、試験片が破壊しない 載大エネルギー値(お・cm)を求める。

> 特許出顧人 住友ノーガタック株式会社